

AD-LIVE-SUIVAX, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Autorizado

- Aujeszky's disease virus, strain LomBart gE-, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AD-LIVE-SUIVAX, κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log₁₀ cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/11/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

37646/05-11-1999/K-0126701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/10/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet